

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 8月11日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-291879

[ST. 10/C]:

[JP2003-291879]

PCT

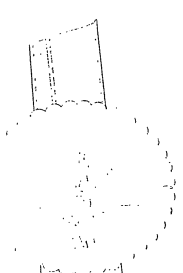
RECEIVED

2/1 OCT 2004

WIPO

出 願 人 Applicant(s):

財団法人阪大微生物病研究会 国立感染症研究所長

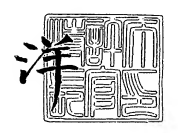


# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月 7日





```
【書類名】
               特許願
 【整理番号】
               J103392233
 【提出日】
               平成15年 8月11日
 【あて先】
               特許庁長官 殿
 【国際特許分類】
               A61K
 【発明者】
    【住所又は居所】
               東京都文京区本郷3-43-8-314
    【氏名】
               長谷川 秀樹
 【発明者】
    【住所又は居所】
               東京都国分寺市光町3-25-22
    【氏名】
               倉田 毅
 【発明者】
   【住所又は居所】
              東京都江東区南砂1-3-3-504
   【氏名】
              佐多 徹太郎
 【発明者】
   【住所又は居所】
              神奈川県横浜市南区別所1-13-20-311
   【氏名】
              森山 雅美
 【発明者】
   【住所又は居所】
              大阪府吹田市津雲台5-16 D56-302
   【氏名】
              田村 慎一
 【発明者】
   【住所又は居所】
              大阪府吹田市桃山台2-3 D6-302
   【氏名】
              谷本 武史
【特許出願人】
   【識別番号】
              000173692
   【氏名又は名称】
              財団法人阪大微生物病研究会
【特許出願人】
   【識別番号】
              591222245
   【氏名又は名称】
              国立感染症研究所長
【代理人】
   【識別番号】
              100078282
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              山本 秀策
【選任した代理人】
   【識別番号】
              100062409
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              安村 高明
【選任した代理人】
   【識別番号】
             100113413
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
             森下 夏樹
【持分の割合】
             1/2
【手数料の表示】
  【予納台帳番号】
             001878
  【納付金額】
             10.500円
【提出物件の目録】
  【物件名】
             特許請求の範囲 1
  【物件名】
             明細書 1
  【物件名】
             図面 1
  【物件名】
```

要約書 1



### 【書類名】特許請求の範囲

### 【請求項1】

粘膜投与のためのワクチンであって、

- A) 二本鎖RNA;および
- B) 病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

を含む、ワクチン。

### 【請求項2】

前記粘膜は、鼻の粘膜を含む、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項3】

前記病原体は、水痘ウイルス、麻疹ウイルス、ムンプスウイルス、ポリオウイルス、ロタウイルス、インフルエンザウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルス、風疹ウイルス、SARSウイルス、HIV、百日咳菌、髄膜炎菌、インフルエンザb型菌、肺炎菌およびコレラ菌からなる群より選択される、請求項1に記載のワクチン。

### 【請求項4】

前記病原体は、インフルエンザウイルスである、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項5】

前記サブユニットは、インフルエンザウイルスのHA、NA、M1、M2、NP、PB1、PB2、PAおよびNS2からなる群より選択される少なくとも1つのサブユニットを含む、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項6】

前記二本鎖RNAは、分泌型IgAを産生するに十分な濃度で存在する、請求項1に記載のワクチン。

### 【請求項7】

前記二本鎖RNAは、 $0.1\sim10$  m g/mlの濃度で存在する、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項8】

前記二本鎖RNAのサイズは、 $10^2 \sim 10^8$  b p である、請求項1に記載のワクチン。 【請求項9】

前記サブユニットは、少なくともNAまたはHAを含む、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項10】

前記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、請求項1に記載のワクチン。

#### 【請求項11】

感染疾患を予防するための方法であって、

- A)粘膜投与のためのワクチンであって、
- a) 二本鎖RNA;および
- b) 病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

を含む、ワクチンを、少なくとも1回粘膜投与する工程を包含する、方法。

### 【請求項12】

前記ワクチンの投与は、少なくとも2回行われる、請求項11に記載の方法。

#### 【請求項13】

前記ワクチンの投与は、間隔が少なくとも1週間以上である、請求項11に記載の方法。

#### 【請求項14】

前記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、請求項11に記載の方法。

#### 【請求項15】

感染疾患を予防するためのワクチンキットであって、

- A)粘膜投与のためのワクチンであって
  - a) 二本鎖RNA;および
  - b) 病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

### を含む、ワクチン;ならびに

B) 該ワクチンを、少なくとも1回粘膜投与することを指示する指示書、





を備える、キット。

【請求項16】

前記ワクチンの投与は、少なくとも2回行われる、請求項15に記載のキット。

【請求項17】

前記ワクチンの投与は、間隔が少なくとも1週間以上である、請求項15に記載のキット

【請求項18】

前記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、請求項15に記載のキット。

【請求項19】

二本鎖RNAの、ワクチンの粘膜投与のための使用。

【請求項20】

前記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、請求項19に記載の使用。

【請求項21】

二本鎖RNAの、粘膜投与のためのワクチンの製造のための使用。

【請求項22】

前記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、請求項21に記載の使用。



### 【書類名】明細書

【発明の名称】粘膜免疫誘導アジュバントを含む新規ワクチン

### 【技術分野】

### [0001]

本発明は、新規ワクチン構成に関する。より詳細には、二本鎖RNAをアジュバントとして用いた新規ワクチンに関する。

### 【背景技術】

### [0002]

現行の認可ワクチンには、以下のような限界がある。例えば、インフルエンザウイルス (特にA型インフルエンザウイルス)では抗原変異が顕著に生じ、それまでのワクチン (すなわち、それまでに獲得された感染)により生じている抗体では中和されないウイルスが発生することが頻繁であり、ワクチンの効力が一シーズンのみに終わることが多い。また、表面糖タンパク質(ヘマグルチニン [赤血球凝集素;HA] およびノイラミニダーゼ [NA])をコードする遺伝子の点突然変異(抗原連続変異)、抗原の不連続変異により免疫学的に異なる新規の株が生じることが頻繁にある。なお、この場合、内部タンパク質は連続変異株および不連続変異株内でも比較的高度に保存される。現行のワクチンによる免疫は、細胞性免疫を基礎にした異種株間共通免疫ではなく、同種株液性免疫を引き出すに過ぎないことから、流行する株とワクチンの株とが異なると効果は減弱することになる

### [0003]

あるいは、インフルエンザウイルスの優勢流行株が、ある年からその翌年にかけて有意に不連続変異または連続変異しない場合でも、抗体力価が低減するため、免疫は毎年実施しなければならないという欠点もある。血球凝集阻止(HI)および中和の抗体は数か月から数年存続し、その後次第に低減することが報告されている。しかし、そのような低減が見られない場合でも、年に1度の接種が推奨されている。なぜなら、ワクチン接種後その年内に抗体力価が低減する可能性があるからである。

#### [0004]

ワクチンの有効性には改良の余地が有る。なぜなら、次シーズンのワクチンの開発は、次の流行株を予測することに依存する。従って、このような予測には不正確性が伴い、ワクチン用に用いる株と実際に野外で流行するものとが適合しないということが起こり得る。また、新型株が生じる場合は、例えば、1992~1993年のインフルエンザシーズン中に起きたように、新規のH3N2株(A/Beijing/92)の出現に対して、予測されたワクチンは無効であることが多い。新型ウイルスは、インフルエンザシーズンの後期になってから臨床的に明らかになることが多く、現状では、認可ワクチンの製造および調剤に時間を要するために、既存のワクチンによる防御が不十分である場合が多い。仮にワクチンの株と流行株とがよく適合した場合でも、認可ワクチンは小児および青年の約70%、高齢者の30~40%の疾患を予防するに過ぎないといわれている。

#### [0005]

従来のワクチンでは特に、粘膜(例えば鼻腔)免疫を行うことはほとんど不可能であり、特に、インフルエンザウイルスなどで主流である皮下接種型の現行の不活化ワクチン、成分ワクチンなどでは、粘膜免疫を惹起できないことがわかっており、そのような粘膜免疫を惹起し得るワクチン組成物が渇望されている。

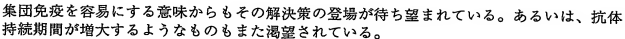
#### [0006]

また、従来のワクチンでは株間でさえ交叉免疫を惹起し得ないことから、少なくとも株間あるいはサブタイプ間でも交叉免疫を惹起し得るワクチンの開発もまた渇望されている。A株2種およびB株1種の混合物が主流であるインフルエンザワクチンでは、特に、予測が不要になるか少なくとも低減されるようなワクチンの開発も渇望されている。

### [0007]

さらに、ワクチンとして簡便な接種法である粘膜接種で有効なワクチンもまた渇望されている。これは、特にインフルエンザウイルスなどでは、現在行われていないことから、





# [0008]

非特許文献1 (J. Clinical Investigation, 110 (8), 1 1 7 5 - 1 1 8 4, (2 0 0 2))は、P o l y(I:C)をアジュバンとするUV不 活化whole(全体)インフルエンザウイルスを気道経路で投与したことが開示されて いる。しかし、IgG抗体の上昇はPoly(I:C)を加えない場合と差が無いことが 非特許文献1の図2に示されている。したがって、Poly(I:C)はアジュバントと してはそれほど有効ではないことが示唆されている。また、抗体を上昇させるためには短 鎖のリン脂質を併用することが記載されている。

### [0009]

非特許文献2(Invest. Ophthalmol., 10(10), 750-75 9 (1971)) および非特許文献3 (Invest. Ophthalmol., 10 ( 10), 760-769, (1971)) は、Poly (I:C) をアジュバントとする 不活化ワクチニアウイルスを経鼻接種することが記載されている。しかし、非特許文献 2 は、涙液中のIgA抗体産生が増加することを記載するが、感染予防効果には言及してい ない。

### [0010]

特許文献1 (特公昭50-2009号 (US3906092) Merck&Co) は、 吸着型アジュバントにポリヌクレオチド(Poly(I:C)を含む)を加えることによ り、インフルエンザワクチンの抗体反応を増進させることを開示している。しかし、特許 文献1は、感染予防効果には言及していない。

### [0011]

非特許文献4(Veterinary Microbiology, 88 (4), 32 5-338, (2002))は、Poly (I:C)をアジュバントとする不活化ワクチ ンを腹腔内接種後、IgG,IgMの有為な上昇を報告するが、鼻腔などへの粘膜投与で の効果は示されておらず、しかも、感染予防効果には言及していない。

### [0012]

非特許文献 5 (Proc. Soc. Exp. Biol. & Med., 133, 334 -338 (1970)) は、Poly (I:C) をアジュバントとして羊赤血球を静注し て免疫する時、血中抗体が上昇することを報告しているが、感染予防効果には言及してい ない。

### [0013]

非特許文献6 (The Journal of Immunology, 149, 98 1-988(1992))は、コレラ毒素のアジュバントとしての可能性を記載するが、 二本鎖RNAについてはなんら記載していない。

【特許文献1】特公昭50-2009号

【非特許文献1】 J. Clinical Investigation, 110 (8 ), 1175-1184, (2002)

【非特許文献2】 Invest, Ophthalmol., 10 (10), 750-759 (1971))

【非特許文献3】 Invest. Ophthalmo1., 10 (10), 760-769. (1971)

【非特許文献4】 Veterinary Microbiology, 88 (4), 325'338, (2002)

【非特許文献5】Proc. Soc. Exp. Biol. & Med., 133, 3 34 - 338 (1970)

【非特許文献6】The Journal of Immunology, 149, 981 - 988 (1992)

### 【発明の開示】



#### 【発明が解決しようとする課題】

### [0014]

上述のような状況の中、本発明は、粘膜投与するとき、従来のアジュバント以上にアジュバント能を有し、株を越えた防御反応を提供し得るアジュバントを提供することを課題とする。

### 【課題を解決するための手段】

# [0015]

上記課題は、サブユニット抗原とともに用いた場合、二本鎖RNA(例えば、Poly(I:C))が予想外に上記能力を有していることを見いだしたことによって解決された

#### [0016]

上述のように、現行の不活化インフルエンザHAワクチンは、有効なワクチンであるが、インフルエンザウイルスの進入門戸である呼吸器粘膜上皮でのIgA抗体の誘導は低いことから、これを改善することにより、さらに効果が増強できると考えられる。

#### [0017]

そこで、マウスのインフルエンザモデルにおいてアジュバント併用経鼻ワクチンを用いて気道粘膜に交叉反応性の高い分泌型 I g A 抗体を産生させることを試みた。アジュバントとしてコレラ毒素 B サプユニット(C T B \*)を用い良好な結果が得られた。しかし、ヒトでの経鼻投与を考えた場合、コレラ毒素は顔面神経麻痺などの副作用が報告されていることから、コレラ毒素を用いたアジュバントを使用せずに、 I g G 抗体を誘導できたならば、より安全なワクチンになると考えられる。 I g A は、補体系の第2経路を活性化し、粘膜感染における局所免疫反応に重要な働きを持つが、その I g A の血漿中半減期は5~6日であり、新たに置き換えられていることから、例えば涙液中の I g A が増加したとしても感染予防効果まで予測できないと考えられる。

### [0018]

そこで、生態の微生物成分を認識し、自然免疫系を刺激するToll様レセプター(TLR)のあるリガンドが安全性に優れていて、粘膜ワクチンの強力なアジュバントになり得る可能性があるかを検討したところ、予想外の感染防御効果を示す粘膜投与ワクチンを得ることができた。

### [0019]

従って、本発明は、以下を提供する。

### [0020]

- (1) 粘膜投与のためのワクチンであって、
- A) 二本鎖RNA;および
- B)病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

### を含む、ワクチン。

### [0021]

(2) 上記粘膜は、鼻の粘膜を含む、項目1に記載のワクチン。

## [0022]

(3) 上記病原体は、水痘ウイルス、麻疹ウイルス、ムンプスウイルス、ポリオウイルス、ロタウイルス、インフルエンザウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルス、風疹ウイルス、重症急性呼吸器症候群ウイルス(SARSウイルス)、ヒト免疫不全症ウイルス(HIV)、百日咳菌、髄膜炎菌、インフルエンザb型菌、肺炎菌およびコレラ菌からなる群より選択される、項目1に記載のワクチン。

### [0023]

(4) 上記病原体は、インフルエンザウイルスである、項目1に記載のワクチン。

#### [0024]

(5) 上記サブユニットは、インフルエンザウイルスのHA、NA、M1、M2、NP、PB1、PB2、PAおよびNS2からなる群より選択される少なくとも1つのサブユニットを含む、項目1に記載のワクチン。



[0025]

(6) 上記二本鎖RNAは、分泌型IgAを産生するに十分な濃度で存在する、項目1に記載のワクチン。

[0026]

(7) 上記二本鎖RNAは、0.1~10mg/mlの濃度で存在する、項目1に記載のワクチン。

[0027]

(8) 上記二本鎖RNAのサイズは、 $10^2 \sim 10^8 \text{ bp}$ である、項目1に記載のワクチン。

[0028]

(9) 上記サブユニットは、少なくともNAまたはHAを含む、項目1に記載のワクチン。

[0029]

(10) 上記二本鎖RNAは、Poly (I:C)を含む、項目1に記載のワクチン

[0030]

- (11) 感染疾患を予防するための方法であって、
- A)粘膜投与のためのワクチンであって、
- a) 二本鎖RNA;および
- b)病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

を含む、ワクチンを、少なくとも1回粘膜投与する工程を包含する、方法。

[0031]

(12) 上記ワクチンの投与は、少なくとも2回行われる、項目11に記載の方法。

[0032]

(13) 上記ワクチンの投与は、間隔が少なくとも1週間以上である、より好ましくは3週間以上である、項目11に記載の方法。

[0033]

(14) 上記二本鎖RNAは、Poly(I:C)を含む、項目11に記載の方法。

[0034]

- (15) 感染疾患を予防するためのワクチンキットであって、
- A) 粘膜投与のためのワクチンであって
  - a) 二本鎖RNA;および
  - b) 病原体のサブユニット抗原または不活化抗原、

を含む、ワクチン:ならびに

B) 上記ワクチンを、少なくとも1回粘膜投与することを指示する指示書、

を備える、キット。

[0035]

(16) 上記ワクチンの投与は、少なくとも2回行われる、項目15に記載のキット

[0036]

(17) 上記ワクチンの投与は、間隔が少なくとも1週間以上である、より好ましくは3週間以上である、項目15に記載のキット。

[0037]

(18) 上記二本鎖RNAは、Poly (I:C)を含む、項目15に記載のキット

[0038]

(19) 二本鎖RNAの、ワクチンの粘膜投与のための使用。

[0039]

(20) 上記二本鎖RNAは、Poly (I:C)を含む、項目19に記載の使用。 【0040】

出証特2004-3090215





(21) 二本鎖RNAの、粘膜投与のためのワクチンの製造のための使用。

[0041]

(22) 上記二本鎖RNAは、Polv(I:C)を含む、項目21に記載の使用。 【発明の効果】

[0042]

本発明により、粘膜投与により簡単にワクチン接種し、かつ、交叉免疫性を得ることが できるワクチン形態が提供される。これにより、例えば、インフルエンザウイルスでは、 流行株を予測しなくても、有効なワクチンを製造することができ、効率よい予防対策を講 じることが可能となる。

### 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0043]

以下に本発明を説明する。本明細書の全体にわたり、単数形の表現は、特に言及しない 限り、その複数形の概念をも含むことが理解されるべきである。また、本明細書において 使用される用語は、特に言及しない限り、当該分野で通常用いられる意味で用いられるこ とが理解されるべきである。

### [0044]

(定義)

本明細書において「ワクチン」とは、身体中に投与されて、活性な免疫を生成する、通 常感染性因子または感染因子のある部分を含む抗原性懸濁液または溶液をいう。ワクチン を構成する抗原性部分は、微生物(例えば、ウイルスまたは細菌など)または微生物から 精製された天然の産生物、合成生成物または遺伝子操作したタンパク質、ペプチド、多糖 または同様な産生物であり得る。生ワクチンとしては、例えば、BCG、種痘、ポリオ、 水痘、はしか、風疹、おたふくかぜ、牛疫、NDV、マレック病などが挙げられるがそれ らに限定されない。不活化ワクチンとしては、百日咳、ジフテリア(トキソイド)、破傷 風(トキソイド)、インフルエンザ、日本脳炎などが挙げられるがそれらに限定されない

### [0045]

本明細書において「不活化抗原」とは、ワクチン用抗原として使用される、感染能を失 わせた抗原をいい、完全ウイルス粒子であるビリオン、不完全ウイルス粒子、ビリオン構 成粒子、ウイルス非構造タンパク質、感染防御抗原、中和反応のエピトープなどが挙げら れるがそれらに限定されない。本明細書において「不活化抗原」とは、感染力を失わせる が免疫原性を保持させた抗原をいい、そのような抗原がワクチンとして使用されるときは 、「不活化ワクチン」という。そのような不活化抗原としては、例えば、物理的(例えば X線照射、熱、超音波)、化学的(ホルマリン、水銀、アルコール、塩素)などの操作 により不活化されたものが挙げられるがそれらに限定されない。サプユニット抗原自体も 、通常感染力が喪失されていることから、不活化抗原の定義内に入る。あるいは、死滅し たウイルスを使用してもよい。

#### [0046]

本明細書においてウイルスの「サブユニット抗原」とは、「成分」ともいい、そのよう なサブユニット抗原は、天然のウイルスなどの病原体から精製してもよく、合成または組 換え技術により作製してもよい。そのような方法は当該分野において周知であり、慣用さ れるものであり、市販される機器、試薬、ベクターなどを用いて実施することができる。 例えば、インフルエンザウイルスでは、ヘマグルチニン(HA)、ノイラミニダーゼ(N A)、マトリクス(M1、M2)、非構造(NS)、ポリメラーゼ(PB1、PB2:塩 基性ポリメラーゼ1および2、酸性ポリメラーゼ(PA))、核タンパク質(NP)など の、粒子の表面にでている分子であることが好ましい。現在HAは15種類、NAは9種 類が知られており、これが変わると新しい株が生まれ得る。

#### [0047]

本明細書において「アジュバント」とは、投与された免疫原と混合するとき、免疫応答 を増加するか、あるいはそうでなければ変更する物質である。



### [0048]

本明細書において「CT」または「コレラ毒素」とは、コレラ菌(Vibrio cholerae)の産生する外毒素で、コレラ菌感染による下痢症状の原因物質をいう。コレラ毒素は、有効なアジュバントとして使用されているが、その毒性のために臨床応用はされていない。従って、通常CTは、ワクチンの有効なアジュバントを探索する際のポジティブコントロールとして使用される。

### [0049]

本明細書において「二本鎖RNA」とは、任意の二本鎖のRNAをいう。そのサイズは、たとえば、ゲル電気泳動などで測定され得る。従来二本鎖RNAをワクチンのアジュバントとして用いる試みはなされているが、ワクチンが感染防御に有効であったという報告はほとんどなされていない。そのような二本鎖RNAとしては、Poly(I:C)、Poly(G:C)などが挙げられるがそれらに限定されない。

### [0050]

本明細書において「Poly(I:C)」とは、ポリイノシン酸(pI)とポリシチジン酸(pC)と含む二本鎖RNAであり、上述の二本鎖RNAの範囲内に入る。

### [0051]

本明細書では、不活化抗原またはサブユニット抗原のいずれもがその抗原として用いられ得る。

### [0052]

本明細書において「粘膜投与」とは、粘膜を経由する投与形態をいう。本明細書において「粘膜」とは、脊椎動物において、消化器、呼吸器、泌尿生殖器など特に外通性の中腔器官の内壁をいう。従って、そのような粘膜投与としては、例えば、鼻腔投与(経鼻投与)、口腔投与、膣内投与、上気道投与、肺胞投与などが挙げられるがそれらに限定されない。好ましくは、鼻腔投与が有利である。鼻腔は特に、インフルエンザウイルスなどの呼吸器系感染疾患の感染経路でもあることから、粘膜投与によりIgA反応を引き起こすことも可能であるからである。

### [0053]

本明細書において「経鼻投与」とは、鼻粘膜を経由した投与方法をいう。

#### [0.054]

本明細書において「病原体」とは、宿主に対して疾患または障害を発生し得る生物をいう。ヒトに対する病原体としては、例えば、ウイルス、細菌、原虫、リケッチア、クラミジア、真菌などが挙げられるがそれらに限定されない。ワクチンが有効とされるのは、通常、ウイルス、細菌などが挙げられるがそれらに限定されない。

### [0055]

本明細書において対象とされるウイルスは、どのような種類のものでもよく、DNAウイルス、RNAウイルスなどが挙げられるがそれらに限定されない。

# [0056]

ヒトにとって病原体であるウイルスとしては、例えば、水痘ウイルス、麻疹ウイルス、ムンプスウイルス、ポリオウイルス、ロタウイルス、インフルエンザウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルス、風疹ウイルス、SARSウイルス(コロナウイルスの一種)、HIVが挙げられるがそれらに限定されない。このようなウイルスは、好ましくはインフルエンザウイルスである。

### [0057]

本発明が対象とする細菌は、どのような細菌であってもよく、グラム陽性細菌、グラム 陰性細菌が挙げられるがそれらに限定されない。

#### [0058]

ヒトにとって病原体である細菌としては、百日咳菌、髄膜炎菌、インフルエンザb型菌、肺炎菌およびコレラ菌などが挙げられるがそれらに限定されない。

#### [0059]

本明細書において「インフルエンザウイルス」とは、オルソミクソウイルス科に属する



ー鎖RNAウイルスである。脂質二重膜のエンベロープを持ち、M1(膜タンパク質)に 裏打ちされ、その膜にM2、HA(血球凝集素)、NA(ノイラミニダーゼ)およびM2 の糖タンパク質といった特徴的な膜タンパク質がはまり込んでいる。RNAは8つに分節 しており、これらは核タンパク質とともに複合体RNP(リボヌクレオシドカプシド)を 形成し、エンベロープ裏打ちタンパク質M1に弱く結合している。

### [0060]

インフルエンザウイルスのタンパク質のうちHAおよびNAは、小胞体膜にはまり込んだ形で作られ、ゴルジ装置を経て細胞表面に出る。従って、HAまたはNAあるいはその両方は、良好な免疫原であり、ワクチンの主原料として使用されている。

# [0061]

本明細書において「分泌型 I g A を産生するに十分な濃度」とは、アジュバントまたはワクチン自体の能力をいい、投与された後、免疫反応が起こるときに、分泌型 I g A を産生することができる、アジュバントまたはワクチン自体の濃度をいう。そのような濃度は、インビトロまたはインビボで当該分野において公知の方法を用いて実施することができる。

### [0062]

本明細書において「分泌型 I g A」とは、分泌性である I g Aをいう。 I g A は、外分泌液中の主要な免疫グロブリンで、粘膜表面の感染防御に役立っている。唾液、鼻汁、腸、気管などの分泌液中、あるいは初乳中に多く見られるが血清中にも存在する。このような分泌型 I g A の測定方法としては、例えば、免疫拡散法が挙げられるがそれらに限定されず、例示的な好ましい方法としては、実施例に記載されるようなものを用いることができる。

### [0063]

(本発明において使用され得る一般生化学手法の説明)

### (ワクチンの作製法)

本明細書においてワクチン中に含まれるサブユニット抗原または不活化抗原は、上述のように、ワクチンから不活化、精製などにより天然の材料から作製することができるし、あるいは遺伝子工学的にポリペプチドを調製することまたは合成により人工的に作製することができる。通常、本発明のワクチンは、ウイルスなどを発育鶏卵などを用いて増殖し、増殖したウイルスなどを不活化またはその中から成分を分離精製することによって製造することができる。

#### [0064]

本明細書において本発明のワクチンは、液状または乾燥した形態で、密栓したバイアル瓶、シリンジ、アトマイザーまたはそれに類するもの、あるいは熔封したアンプルに入れて提供され得る。

### [0065]

インフルエンザウイルスワクチンを製造する場合は、以下のような手順を用いることが できるがそれに限定されない。

#### [0066]

目的のインフルエンザウイルス株としては、例えば、A/Beijing/352/89 (H3N2);A/Texas/36/91 (H1N1);B/Panama/45/90;A/Georgia/03/93;A/New Caledonia/20/99 (H1N1)、A/Panama/2007/99 (H3N2);B/Shangdong/7/97;B/Johannesburg/5/99などが挙げられるがそれらに限定されない。

#### [0067]



を8000rpmで遠心分離(例えば、Sorvall RC5C遠心分離器。GS?3ローター)して明澄化し、次いでBeckman 19型ローターで18,000rpmで2時間遠心分離してペレットとする。

# [0068]

ペレット化ウイルスをSTE (0.1M NaCl、20mM Tris、pH7.4、1mM EDTA) 中に再懸濁し、4,000rpmで10分遠心分離(Hermle Z360K遠心分離器)して、凝集物を除去する。上清2mlを、60%ショ糖 2mlとSTEで緩衝した上層の30%ショ糖 7mlから成る不連続ショ糖勾配上に層とし、36,000rpm (SW?40ローター、Beckman)で90分遠心分離する。

# [0069]

バンド化ウイルスを界面で収集し、STEで10倍に希釈して、30, 000rpmで2時間(Beckman Ti45ローター)ペレット化する。次にペレット化ウイルスを?70で凍結する。

### [0070]

ウイルスのサブユニット抗原は、組換えDNA技術を用いて培養(例えば、CHO-K 1細胞)により生産することができる。発現ベクターとしては、pCXN(Matsun ami K., et al., (Clinical & Experimental mmunology 126(1), 165-172(2001)) 等を利用することが できるがそれらに限定されない。形質転換した細胞は、可溶化緩衝液(8% Trito n X-100、2M KC1、10mM リン酸ナトリウム緩衝剤(pH7.0))等 に溶解し、等量のPBSを加えて懸濁し、例えば、360,000 г р m で遠心分離(例 えば、Beckman XL-70遠心分離機Type 55.1Tiローター)するこ とにより可溶性画分を回収する。回収された可溶性画分は、目的とする抗原またはそれに 付加されたペプチド配列に特異的に親和性を持つモノクローナル抗体またはポリクローナ ル抗体をはじめとするタンパク質またはペプチドなどを担体に結合させたアフィニティー カラムに吸着させ、0.1M グリシン-HCl、0.1% Tween 80 (pH2 . 7) 等、pHその他の変化により結合力を減弱せしめる溶液を用いて溶出し、精製する ことができる。また、溶媒抽出法、硫安沈澱等による塩析法脱塩法、有機溶媒による沈澱 法、ジエチルアミノエチル(DEAE)-Sepharose、DIAION HPA-75(三菱化学)等樹脂を用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、プチルセファロー ス、フェニルセファロースなどの樹脂を用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用 いたゲル濾過法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動法等の手法を用いることも できる。精製された抗原は、PBSなどの緩衝液で透析し、例えば、−70℃で凍結する ことができる。

### [0071]

このような形でワクチンを生成することができる。

#### [0072]

### (アジュバント)

アジュバントは、抗原と組み合わせることで抗体産生の増大、免疫応答の増強を起こす物質の総称であり、より好ましい実施形態では、変調させるか、または効力のある無毒のアジュバントが使用される。アジュバントは通常のワクチン抗原とともに使用して、より早い、より効力のある、あるいはより延長した応答を誘発するために要求される。このようなアジュバントは、また、抗原の供給が限定されるか、あるいは産生にコストがかかる場合において有用である。

# [0073]

アジュバントは、例えば、鉱物、バクテリア、植物、合成または宿主の産生物に場合に 応じて分類される。

### [0074]

第一のクラスは、鉱物のアジュバント、例えば、アルミニウム化合物である。アジュバントとしてのアルミニウム化合物の最初の使用は1926年に記載された。その時以来、





アルミニウム化合物とともに沈澱させた抗原あるいは予め形成されたアルミニウム化合物 と混合されまたはそれに吸着された抗原が、動物およびヒトにおける免疫応答の増強する ために使用されている。アルミニウム化合物および同様なアジュバントは次のメカニズム を通して働くようである。アルミニウムは、抗原に物理的に結合して粒子を形成し、注射 後組織の抗原の吸収速度を遅くさせ、こうして抗原と抗原を提示する細胞、例えば、マク ロファージまたは濾胞?樹状細胞との間の相互作用の時間を延長する。あるいは、アジュ バントは、さらに、そのような相互作用を活性化する。アルミニウム粒子はウサギの局所 リンパ節において免疫後7日に実証され、そして他の有意の機能が節それら自体における T細胞含有領域に抗原を向けることがあり得る。アジュバントの効力は、所属リンパ節の 活性化と相関関係を有することが示されている。多数の研究はアルミニウムとともに投与 された抗原が液性免疫を活性化することを証明したが、細胞性免疫性は、わずかに増加す るだけあるように思われる。アルミニウムは、また、補体の経路を活性化するとして記載 された。このメカニズムは局所炎症反応ならびに免疫グロブリンのメモリーにおいてある 役割を演じ得る。

# [0075]

アルミニウム化合物は現在ヒトにおいて使用されているほぼ唯一の安全なアジュバント である。しかし、アルミニウムを含有するワクチンは時々局所的反応を引き起こす。アレ ルギーの発現は通常臨床的に大きな問題でないが、アルミニウム化合物は、また、好酸球 をT細胞依存性メカニズムを経て注射領域に誘導し、抗原のプライミング後IgEの応答 を誘発し、そしてIgEの応答についてヘルパー機能をもつ特異的細胞の集団を活性化す るといわれている。

## [0076]

バクテリア由来のアジュバントは最近精製されそして合成されている(例えば、ムラニ ルジペプチド、リピドA)。また、宿主由来免疫活性タンパク質は、クローニングされて いる(インターロイキン1およびインターロイキン2)。最近、ボルデテラ・ペルツシス (Bordetella pertussis)、リポ多糖およびフロインド完全アジュ バント(FCA)が実験室レベルで使用されつつある。

# [0077]

他の物質もまた、アジュバントとして種々使用されてきている。それらは植物産生物、 例えば、サポニン、動物産生物、例えば、キチンおよび多数の合成化学物質を包含する。

#### [0078]

本明細書では、二本鎖RNAがアジュバントとして使用される。この二本鎖RNAの調 製方法は、上述の核酸分子の調製方法に準ずることができ、当該分野において周知の方法 を用いることができる。そのようなものの例示としては、シグマ・アルドリッチジャパン (株)、ヤマサ醤油、Flukaなどからが入手可能であるキットを用いることができる

### [0079]

Poly(I:C)もまた、当該分野において周知の方法を用いて製造することができ る。そのような方法は、非特許文献1~3などに記載されており、例えば、好ましくは、 2つの選択したホモポリマーをpH7.0(0.006モルリン酸ナトリウム、0.15 モル塩化ナトリウム)のリン酸緩衝液に等モルの濃度で混ぜることなどが挙げられるがそ れらに限定されない。複合体は、混合後直ちに形成され得る。

### [0800]

#### (コンピュータスクリーニング)

タンパク質立体構造データスクリーニングのために、本発明の因子(例えば、抗原また は不活化抗原、抗体)、ポリペプチドまたは核酸分子を使用することができる。スクリー ニングは、インビトロ、インビボなど実在物質を用いた系を使用してもよく、インシリコ ・スクリーニング(コンピュータを用いた系)の系を用いて生成されたライブラリーを用 いてもよい。本発明では、所望の活性を有するスクリーニングによって得られた化合物も また、本発明の範囲内に包含されることが理解される。また本発明では、本発明の開示を



もとに、コンピュータモデリングによる薬物が提供されることも企図される。従って、このようなスクリーニングによって得られた薬物もまた、本発明のワクチンの成分として用いることができる。

### [0081]

(疾患)

本明細書において本発明が対象とし得る疾患は、ワクチン投与によって予防し得る任意の疾患を包含する。そのような疾患としては、細菌性疾患、ウイルス性疾患、アレルギー疾患などが挙げられるがそれらに限定されず、例えば、水痘、麻疹、ムンプス、ポリオ、ロタ、インフルエンザ、風疹、重症急性呼吸器症候群(SARS)、百日咳、髄膜炎およびコレラ、RS(呼吸器性シンシチウム)ウイルス感染症、インフルエンザb型菌、肺炎球菌感染症、後天性免疫不全症候群(AIDS)などが挙げられるがそれらに限定されない。

### [0082]

(治療活性または予防活性の証明)

本発明の化合物または薬学的組成物は、好ましくは、ヒトでの使用の前にインビトロで、そして次いでインビボで、および動物レベルで、所望の治療活性または予防活性について試験される。細胞株および/または組織サンプルに対する化合物または組成物の効果は、当業者に公知である技術を利用して決定され得る。本発明に従って、特定の化合物の投与が示されるか否かを決定するために用いられ得るインビトロアッセイとしては、抗原と抗体との結合を観察することなどが挙げられる。動物レベルの試験では、ヒトと同様にワクチンを投与し、抗体力価の上昇(例えば、ELISAによる)、あるいは細胞障害性T細胞の活性化などを確認することによって判定することができる。

### [0083]

(予防のための投与および組成物)

本発明の組成物、ワクチンなどで用いられ得る薬学的に受容可能なキャリアとしては、抗酸化剤、保存剤、着色料、風味料、および希釈剤、乳化剤、懸濁化剤、溶媒、フィラー、増量剤、緩衝剤、送達ビヒクル、希釈剤、賦形剤および/または薬学的アジュバントが挙げられるがそれらに限定されない。代表的には、本発明の医薬は、ワクチン、またはその改変体もしくは誘導体を、1つ以上の生理的に受容可能なキャリア、賦形剤または希釈剤とともに含む組成物の形態で投与される。例えば、適切なビヒクルは、注射用水、生理的溶液、または人工脳脊髄液であり得、これらには、非経口送達のための組成物に一般的な他の物質を補充することが可能である。

#### [0084]

本明細書で使用される受容可能なキャリア、賦形剤または安定化剤は、レシピエントに対して非毒性であり、そして好ましくは、使用される投薬量および濃度において不活性であり、例えば、リン酸塩、クエン酸塩、または他の有機酸;アスコルビン酸、αートコフェロール;低分子量ポリペプチド;タンパク質(例えば、血清アルブミン、ゼラチンまたは免疫グロブリン);親水性ポリマー(例えば、ポリビニルピロリドン);アミノ酸(例えば、グリシン、グルタミン、アスパラギン、アルギニンまたはリジン);モノサッカリド、ジサッカリドおよび他の炭水化物(グルコース、マンノース、またはデキストリンを含む);キレート剤(例えば、EDTA);糖アルコール(例えば、マンニトールまたはソルビトール);塩形成対イオン(例えば、ナトリウム);ならびに/あるいは非イオン性表面活性化剤(例えば、Tween、プルロニック(pluronic)またはポリエチレングリコール(PEG))などが挙げられるがそれらに限定されない。

#### [0085]

例示の適切なキャリアとしては、中性緩衝化生理食塩水、または血清アルブミンと混合された生理食塩水が挙げられる。好ましくは、その生成物は、適切な賦形剤(例えば、スクロース)を用いて凍結乾燥剤として処方される。他の標準的なキャリア、希釈剤および賦形剤は所望に応じて含まれ得る。他の例示的な組成物は、pH7.0-8.5のTris緩衝剤またはpH4.0-5.5の酢酸緩衝剤を含み、これらは、さらに、ソルビトー



ルまたはその適切な代替物を含み得る。

# [0086]

以下に本発明の医薬組成物の一般的な調製法を示す。なお、動物薬組成物、医薬部外品、水産薬組成物、食品組成物および化粧品組成物等についても公知の調製法により製造することができる。

# [0087]

本発明のワクチンなどは、薬学的に受容可能なキャリアと配合して非経口的に投与することができる。

### [0088]

本発明の医薬は、必要に応じて生理学的に受容可能なキャリア、賦型剤または安定化剤 (日本薬局方第14版またはその最新版、Remington's Pharmaceutical Sciences, 18th Edition, A. R. Gennaro, ed., Mack Publishing Company, 1990などを参照)と、所望の程度の純度を有する糖鎖組成物とを混合することによって、凍結乾燥されたケーキまたは水溶液の形態で調製され保存され得る。

### [0089]

様々な送達系が公知であり、本発明では粘膜投与が企図される。本発明の化合物を投与するために用いられ得る技術としては、例えば、リポソーム、微粒子、マイクロカプセルなどが挙げられる。導入方法としては、鼻腔内、膣内、気道下、口腔内、直腸粘膜および腸粘膜などの粘膜経路が挙げられるがそれらに限定されない。この場合、他の生物学的に活性な薬剤と一緒に投与され得る。投与は、全身的または局所的であり得る。粘膜投与する場合には、例えば、吸入器または噴霧器の使用、およびエアロゾル化剤を用いた処方により、肺投与もまた使用され得る。

### [0090]

特定の実施形態において、本発明の化合物または組成物を、投与部位の粘膜面のみならず、その他の組織の粘膜面においてもIgA分泌亢進可能であるような粘膜面に局所的に投与することが望まれ得る。

### [0091]

本発明の予防方法において使用される組成物の量は、使用目的、対象疾患(種類など)、患者の年齢、体重、既往歴などを考慮して、当業者が容易に決定することができる。本発明の処置方法を被験体(または患者)に対して施す頻度もまた、使用目的、対象疾患(種類、重篤度など)、患者の年齢、体重、既往歴、および経過などを考慮して、当業者が容易に決定することができる。頻度としては、例えば、毎日一数ヶ月に1回(例えば、1週間に1回-1ヶ月に1回)の投与、あるいは毎年流行前に1回の頻度などが挙げられる。1週間-1ヶ月に1回の投与を、経過を見ながら施すことが好ましく、少なくとも約1週間の間隔をあけて追加免疫をすることが有利である。より好ましくは、追加免疫の間隔は少なくとも約3週間であり得る。

#### [0092]

本発明のワクチンなどの投与量は、被験体の年齢、体重、症状または投与方法などにより異なり、特に限定されないが、通常成人1日あたり、経口投与の場合、 $10mg\sim1g$ であり得る。粘膜(例えば経鼻)投与の場合、 $0.001mg\sim10mg$ であり、好ましくは、 $0.1mg\sim1mg$ であり得る。

### [0093]

本明細書中、「投与する」とは、本発明のワクチンなどまたはそれを含む医薬組成物を、単独で、または他の治療剤と組み合わせて処置が意図される宿主に与えることを意味する。組み合わせは、例えば、混合物として同時に、別々であるが同時にもしくは並行して;または逐次的にかのいずれかで投与され得る。これは、組み合わされた薬剤が、治療混合物としてともに投与される提示を含み、そして組み合わせた薬剤が、別々であるが同時に(例えば、同じ個体へ別々の粘膜を通じての場合)投与される手順もまた含む。「組み合わせ」投与は、第1に与えられ、続いて第2に与えられる化合物または薬剤のうちの1



つを別々に投与することをさらに含む。

# [0094]

本明細書において「指示書」は、本発明の医薬などを投与する方法または診断する方法などを医師、患者など投与を行う人、診断する人(患者本人であり得る)に対して記載したものである。この指示書は、本発明の診断薬、予防薬、医薬などを投与する手順を指示する文言が記載されている。この指示書は、本発明が実施される国の監督官庁(例えば、日本であれば厚生労働省、米国であれば食品医薬品局(FDA)など)が規定した様式に従って作成され、その監督官庁により承認を受けた旨が明記される。指示書は、いわゆる添付文書(package insert)であり、通常は紙媒体で提供されるが、それに限定されず、例えば、瓶に貼り付けられたフィルム、電子媒体(例えば、インターネットで提供されるホームページ(ウェブサイト)、電子メール)のような形態でも提供され得る。

# [0095]

本発明の方法による予防処置の終了の判断は、市販のアッセイもしくは機器使用によって惹起される抗体を確認することによって行うことができる。

### [0096]

本発明はまた、本発明の医薬組成物の1つ以上の成分を満たした1つ以上の容器を備える薬学的パッケージまたはキットを提供する。医薬品または生物学的製品の製造、使用または販売を規制する政府機関が定めた形式の通知が、このような容器に任意に付属し得、この通知は、ヒトへの投与に対する製造、使用または販売に関する政府機関による承認を表す。

### [0097]

(好ましい実施形態の説明)

以下に本発明の好ましい実施形態を説明する。以下に提供される実施形態は、本発明のよりよい理解のために提供されるものであり、本発明の範囲は以下の記載に限定されるべきでないことが理解される。従って、当業者は、本明細書中の記載を参酌して、本発明の範囲内で適宜改変を行うことができることは明らかである。

## [0098]

1つの局面において、本発明は、粘膜投与のためのワクチンを提供する。このワクチンは、A) 二本鎖RNA;およびB) ウイルスのサブユニット抗原または不活化抗原、を含む。ここで、二本鎖RNA、ウイルスサブユニット抗原および不活化抗原は当該分野において周知の方法により調製することができる。粘膜投与のために適切な形態は、当該分野において周知であり、例えば、液状にすること、あるいは、噴霧形態にすることなどが挙げられるがそれらに限定されない。本発明は、二本鎖RNAとウイルスサブユニット抗原または不活化抗原との組み合わせにより、気道粘膜の分泌型IgAの力価が上昇し、実際に感染防御効果が実証された。このような効果は、従来、二本鎖RNAはアジュバントとして抗体まで産生するが、実際の感染防御効果を発揮しないことが多数報告されている現状にかんがみると、予想外の顕著な効果であるといえる。

### [0099]

本発明のワクチンは、粘膜投与によりその顕著な効果を達成することから、粘膜を経由 する投与(例えば、経鼻投与、口腔内投与など)であればどのような経路を経由してもよ いが、好ましい実施形態では、経鼻経路をとることができる。

### [0100]

好ましい実施形態では、本発明のワクチンの対象となる病原体は、例えば、水痘ウイルス、麻疹ウイルス、ムンプスウイルス、ポリオウイルス、ロタウイルス、インフルエンザウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルス、風疹ウイルス、SARSウイルス、HIV、百日咳菌、髄膜炎菌、インフルエンザb菌、肺炎菌およびコレラ菌からなる群より選択されるものであり得る。好ましくは、病原体は、インフルエンザウイルスである。本発明は、インフルエンザウイルスの型(A型、B型)内の株(例えば、H1N1など)内の亜型同士の交叉反応性を実質的に史上初めて示すワクチンを提示したという優れた効果を



示す。場合によっては、型の壁を超えた交叉反応性を示すことから、本発明は、従来技術では達成されなかった効果を示す。インフルエンザウイルスは、毎年流行が変わり、ウイルス自体が変化することから、従来毎年予測してインフルエンザウイルスのワクチンを調製していた。しかし、本発明により、株、亜種を超えた交叉反応性が達成されることから、流行を予測しなくても予め有効なインフルエンザワクチンを提供することができるようになったという効果が示される。また、予測する必要がなくなったことから、長期保存したワクチンを利用可能とすることができる。

### [0101]

好ましい実施形態では、本発明で使用される病原体のサブユニットは、インフルエンザウイルスのHA、NA、M1、M2、NP、PB1、PB2、PAおよびNS2からなる群より選択されるサブユニットを含む。より好ましくは、表面に提示されているサブユニット(例えば、HA、NA)を用いる。より好ましくは、この表面提示サブユニットを複数(例えば、HAおよびNA)使用することが有利である。表面に提示されているサブユニットを使用することによって、より有効な抗原抗体反応を惹起し得、中和抗体を惹起することが可能となるからである。

### [0102]

好ましくは、二本鎖RNAは、分泌型IgAを産生するに十分な濃度で存在する。そのような二本鎖RNAの濃度は、例えば、 $0.1\sim10\,\mathrm{mg/ml}$ であり、より好ましくは、 $0.5\sim2\,\mathrm{mg/ml}$ であり、さらに好ましくは、約 $1\,\mathrm{mg/ml}$ (例えば、 $0.8\sim1.2\,\mathrm{mg/ml}$ )である。

### [0103]

好ましくは、二本鎖RNAは、分泌型IgAを産生するに十分なサイズで提供される。そのようなサイズとしては、例えば、 $10^2$  bp以上であり、 $0\sim3\times10^6$  bp、より好ましくは300 bp以上の大きさが好ましいがそれらに限定されない。本発明の二本鎖RNAのサイズの上限は限定されないが、例えば、サイズの上限としては、 $10^8$  bpが挙げられるがそれらに限定されない。

# [0104]

好ましい実施形態において、本発明のワクチンにおいて使用されるサブユニットは、少なくともNAまたはHAを含むことが有利である。これらの一方、より好ましくは両方を含むことによって、有効に中和抗体を惹起し得、抗ウイルス効果が達成されるからである

### [0105]

二本鎖RNAは、好ましくは、Poly(I:C)を含むが、他の二本鎖RNA(例えば、Poly(A:U)、Poly(G:C)、それらの混合物などを用いることができる。Poly(I:C)は、どのようなものを用いてもよく、ヌクレオチドが改変されていても改変されていなくてもよい。

#### [0106]

別の局面において、本発明は、感染性疾患を予防するための方法を提供する。この方法は、A)粘膜投与のためのワクチンであって、a)二本鎖RNA(好ましくは、Poly (I:C));およびb)ウイルスのサブユニット抗原、を含む、ワクチンを、少なくとも1回粘膜投与する工程を包含する。ワクチンの粘膜投与は、投与される部位に応じて適切な形態で行うことができる。経鼻投与の場合、噴霧、塗布、あるいは直接ワクチン液をたらすなどの種々の方法を用いることができる。

#### [0107]

ワクチン投与は、好ましくは、少なくとも2回行うことが有効である。このような免疫 を、場合によって追加免疫という。追加免疫を行うことによって、より効果の高い感染防 御効果を奏することができる。

#### [0108]

複数回ワクチン投与を行う場合、間隔は少なくとも1週間以上、より好ましくは3週間以上あけることがこのましい。二本鎖RNA、Poly(I:C)、抗原などの態様は本



明細書中上述のとおり行うことができる。

### [0109]

別の局面において、本発明は、感染疾患を予防するためのワクチンキットを提供する。このキットは、A) 粘膜投与のためのワクチンであって a) 二本鎖RNA;およびb) ウイルスのサプユニット抗原、を含む、ワクチン;ならびにB) 該ワクチンを、少なくとも1回投与することを指示する指示書、を備える。このキットは、医薬品としてパッケージで販売され得る。指示書は、厚生労働省などの当局の認可を示す文言と、使用方法を示す文言が記載されている。ワクチンの調製、投与方法は、本明細書中上述のとおりである。

# [0110]

(インフルエンザワクチンサブユニット抗原のポリペプチド形態)

1つの局面において、本発明は、感染症の疾患、障害または状態の予防、処置または予後のための組成物であって、予防、処置または予後上有効な量のインフルエンザワクチンサブユニット抗原、またはそのフラグメントもしくは改変体と、二本鎖RNAを含む、組成物を提供する。ここで、予防、処置または予後上有効な量は、当該分野において周知の技法を用いて当業者が種々のパラメータを参酌しながら決定することができ、そのような量を決定するためには、例えば、使用目的、対象疾患(種類、重篤度など)、患者の年齢、体重、既往歴などを考慮して、当業者が容易に決定することができる(例えば、「ワクチンハンドブック」、国立予防衛生研究所学友会編(1994);「予防接種の手引き第8版」、木村三生夫、平山宗宏、堺春美編、近代出版(2000);「生物学的製剤基準」、細菌製剤協会編(1993)など)を参照のこと)。

### [0111]

以下に、実施例に基づいて本発明を説明するが、以下の実施例は、例示の目的のみに提供される。従って、本発明の範囲は、実施例のみに限定されるものではなく、特許請求の範囲によってのみ限定される。

### 【実施例】

# [0112]

以下の実施例では、対象となる患者からはすべて事前に告知しコンセントもらった上で 実験を行った。動物の取り扱いは、国立感染症研究所および大阪大学において規定される 基準を遵守した。以下の実施例で使用した試薬は、シグマアルドリッチジャパン、ヤマサ 醤油、Flukaのいずれかから入手した。

### [0113]

(実施例1. 合成二本鎖RNAであるPoly (I:C) のアジュバント作用)

本実施例では、合成二本鎖RNAとしてPoly(I:C)をアジュバントとして用いて不活化ウイルスまたはサブユニット抗原の中和抗体惹起能、ひいては感染防御効果を確認した。

# [0114]

(材料)

マウス: BALB/cマウス(6週齢、雌)

ゥイルス:インフルエンザウイルスH1N1(A/PR8)株(国立感染症研究所(東京都新宿区戸山1-23-1)から入手した)

ワクチン:インフルエンザウイルスH1N1 (A/PR8) 株H1N1 (A/Beijing) 株 (国立感染症研究所);H1N1 (A/Yamagata) 株 (国立感染症研究所);H3N2 (A/Guizhou) 株 (国立感染症研究所);エーテル処理不活化HAワクチン (財団法人 阪大微生物病研究会、香川県観音寺市八幡町2-9-41)

アジュバント:ポジティプコントロールとして $CTB^*$  (CTB (コレラ毒素Bサプユニット)、0.1%CT (コレラ毒素)を含む)、Poly (I:C)。

### [0115]

(方法)

6週齢のBALB/cマウス(日本SLC(株)、東京)各群 5 匹ずつを用いた。PR 8 HAワクチン(国立感染症研究所、財団法人 阪大微生物病研究会) 1 μ g をそれぞれ



のアジュバントとしてPoly(I:C)、 $0.1\mu$ g、 $1\mu$ g、 $3\mu$ g、 $10\mu$ gと共にそれぞれの鼻腔内に $5\mu$ 1を接種し3週後同量のワクチンをアジュバントなしもしくはアジュバント有りを経鼻接種し、さらに2週後に、100pfuのPR8インフルエンザウイルスを片鼻 $1.2\mu$ 1ずつ接種し感染を行った。コントロールとしてPoly(I:C)10 $\mu$ gおよび $1\mu$ gのみ、PR8HAワクチンのみ、処置なしの群をおいた。感染3日後に鼻腔洗浄液、血清を回収し、鼻腔洗浄液中のIgA、血清中のIgGをELISA法を用い、鼻腔洗浄液中のウイルス価をMDCK細胞を用いたプラークアッセイで測定した。

### [0116]

同様に経鼻免疫したマウスに  $40LD_{50}$  の致死量( $10^4$ ・  $^7$  EID  $_{50}$ (50%の発育鶏卵において感染性を示すウイルス量の約 5000 倍量)のウイルスを  $20\mu$  1 感染しその生存を観察した。

## [0117]

Poly (I:C) をアジュバントに用いた経鼻インフルエンザワクチンの交叉防御をみる為に亜型の違うインフルエンザウイルスH1N1 (A/PR8) 株H1N1 (Beijing) 株、H1N1 (A/Yamagata) 株、H3N2 (A/Guizhou) 株のワクチンを3 $\mu$ gのPoly (I:C) とともに経鼻接種し3週後ワクチンのみを接種、さらに2週後に100pfuのPR8インフルエンザウイルスを片鼻1.2 $\mu$ 1ずつ接種し感染を行った。感染3日後に鼻腔洗浄液、血清を回収し、鼻腔洗浄液中のIgA、血清中のIgGをELISA法を用い、鼻腔洗浄液中のウイルス価をMDCK細胞を用いたプラークアッセイで測定した。

### [0118]

(結果)

Poly(I:C)をアジュバントに用いた経鼻インフルエンザワクチンによる抗体誘導と感染防御

Poly(I:C)の粘膜アジュバント能を評価した。6週間前に $1\mu$ gのPR8ワクチンを0. $1\mu$ g- $10\mu$ gに変量したPoly(I:C)と共に経鼻接種し更に2週間前に同量のワクチンをワクチンのみまたはアジュバントと共に経鼻接種した。鼻腔粘膜でのIgA抗体応答と血中IgG応答を図1にし示した。Poly(I:C)の用量依存性のアジュバント効果を見るためにPoly(I:C)の量は0. $1\mu$ gから $10\mu$ gまで段階的に増やしそのアジュバント作用をみた。その結果鼻腔粘膜にIgAの応答のためには最低で $0.1\mu$ gのPoly(I:C)を初回免疫時に使うと応答が見られる。鼻腔粘膜に誘導されるIgAの量はPoly(I:C)の量依存的であり量を増やせば増やすほどそのアジュバント効果がみられた。2回の免疫ともにPoly(I:C)を用いると $1\mu$ gの量で鼻腔洗浄液中に100ng/ml以上のIgA分泌がみられ、初回のみの利用の場合 $3\mu$ gのPoly(I:C)添加で100ng/ml以上の特異的IgA誘導がみられている。血清中のIgGも同時にしらべたがそれらはIgAの分泌に相関するものであり $1\mu$ gのPR8ワクチンをPoly(I:C)と共に4週間隔で2回免疫すると $1.5\mu$ g/mlの血中IgGが得られた。

#### [0119]

また、同様の免疫条件で2回目の免疫の2週間後に100pfuのPR8ウイルスを片鼻  $1.2\mu1$ ずつ感染を行った。ワクチン接種をしないコントロール群では鼻腔洗浄液中に  $10^3pfu$ /ml以上のウイルス価にウイルス増殖が見られた(図2)。しかし、Poly(I:C) 併用で経鼻ワクチン接種を2回行った群、では完全にウイルス増殖が抑制され、また、ワクチン単独で $1\mu$  g以上ずつ2回免疫した群、 $3\mu$  g以上のPoly(I:C) を初回免疫時のみに使用した群ではまったくウイルス抑制効果は見られなかった(図2)。

### [0120]

また、 $1\mu$ g、 $0.1\mu$ gのPoly (I:C) を初回のみ併用した群でも $10^{0.8}$ pfu/ml、 $10^{1.6}$ pfu/mlと著明なウイルスの増殖抑制が見られた。ワクチ



ンのみの2回投与群ではウイルスの増殖抑制はまったく見られなかった。

### [0121]

Poly (I:C) のアジュバント作用に二本鎖RNAである構造が重要であることを示すため、Poly (I:C) を100℃で5分間加熱し、ただちに氷上で冷却し $1\mu$ g をワクチンと共に経鼻接種した。その結果、変性無しのとき121 $\mu$ g/ml見られていたIgA応答は21 $\mu$ g/mlに激減し血中のIgG応答も1.5 $\mu$ g/mlから0.7 $\mu$ g/mlに減少した。

# [0122]

また、Poly (I:C) のdenatureによってウイルスの増殖抑制効果も見られなくなった。

# [0123]

次にPoly (I:C) 併用経鼻ワクチン接種による致死量のインフルエンザウイルス感染による肺炎の防御効果について検討した。6週間前に $1\mu$ gのPR8ワクチンと<math>Poly (I:C) を $10\mu$ g、 $3\mu$ g、 $1\mu$ g併用し経鼻接種、2週間前にワクチンのみで追加免疫し、 $40LD_{50}$  のPR8ウイルス  $20\mu$ 1感染後、肺炎の防御能を調べた。ワクチンを施さない群ではマウスは1週間以内に5/5が死亡し3日後の肺のウイルス価も $10^6$  pfu以上にのぼった。しかしワクチン群では $1\mu$ g以上のPoly (I:C) 併用で全マウスが生存した。この結果を以下に示す。

### [0124]



【表1】

生存/総マウス			5/5	5/5	5/5	5/5	5/2	9/0	
	師ウイルスカ価 ( PFU / ml;10")			N.D.	N.D.	N.D.	*0 >	6.2±5.4	
	チャレンジ (40 LD <sub>50</sub> )			A / PR8	A / PR8	A / PR8	A / PR8	A / PR8	
ワクチン	I. X	Poly ( I:C ) ( μg )	10	•	ı		CTB*	•	
		PR8 ( µg )	<b>~</b>	~	<del>-</del>	~	~	•	
	ا بخ	PR8 Poly (I:C) PR8 Poly (I:C) (нg) (нg) (нg)	10	10	ო	₩.	CTB*	•	
		РR8 ( µg )	~	~	~	~	~	•	

このように、Poly(I:C)はアジュバントとして感染防御に十分な粘膜 IgA抗体応答を引き出すことができることがわかった。

# [0125]

(実施例2:Poly(I:C)併用経鼻ワクチンによる交叉防御)

Poly (I:C) 併用経鼻インフルエンザワクチンにより誘導されるインフルエンザ感染防御についてその交叉防御能について検討を行った。PR8と亜型の違うインフルエンザウイルス株H1N1 (A/Beijing) 株H1N1 (Yamagata) 株H3N2 (A/Guizhou) 株のワクチンを3μgのPoly (I:C) と初回免疫し4



週後に同じ株のワクチンのみを接種、さらに 2 週間後に 100pfuの H1N1(A/PR8)株を 100pfu 感染させその 3 日後に鼻腔洗浄液中の PR8 と交叉反応する IgA、血清中の IgG を測定、また PR8 ウイルスの交叉防御による感染防御について調べた。

### [0126]

図3、4に示すごとく同じ亜型のH1N1(A/Beijing)株H1N1(A/Yamagata)株に対してはIgA、IgG応答ともに見られウイルスの感染も完全に抑えた。亜型の違うH3N2(A/Guizhou)株に対しては交叉反応するIgA、IgGが少量みられウイルス感染の部分防御がみられた。

# [0127]

このようにPoly (I:C) 併用経鼻インフルエンザワクチンによる交叉防御が確認された。

# [0128]

(実施例3:Poly(I:C)の中枢神経への安全性について)

Poly(I:C) をヒトの経鼻ワクチンとして用いる場合、鼻腔が脳と近接している為、中枢神経への安全性が重要である。そこでPoly(I:C) の安全性を確認する目的でBALB/c マウスへの脳内接種を試みた。 $0.25\mu$  g、 $2.5\mu$  g のPoly(I:C) を  $25\mu$  1 の PBS に溶解し二段針を用いて脳内接種を行った。接種後の体重変化を測定しまた生存を観察した。対照として  $25\mu$  g、 $10\mu$  g、 $25\mu$  gの CTB\*(CTB、<math>0.1%CTを含む)を同様に  $25\mu$ 1 の PBS に溶解し脳内接種を行った。

### [0129]

図 5 に示すごとく Poly (I:C) 脳内接種群のマウスは全群とも 2 週間以上生存し体重変化も  $25\mu$  g接種群で 5%の体重減少がみられるのみであった。一方対照に用いた CTB\*(CTB with 0.1%CT) を脳内接種した群においては  $10\mu$  g 投与で 1/5 匹  $25\mu$  g 投与で 2/5 匹 2/5

### [0130]

#### (考察)

インフルエンザウイルスの感染防御に粘膜での分泌型 I g A 抗体が現行ワクチンで誘導される I g G 抗体よりも有効である事は数多くの研究結果よりあきらかである。粘膜での I g A 誘導には経鼻ワクチンが有効であるが多くの試みにもかかわらず現在のところヒトで使用できるアジュバントが確立されていない。合成二本鎖RNAであるPoly(I:C)はヒトへ静注された実績もあり I g A 誘導に有効であり経鼻ワクチンのアジュバントとしてヒトへの応用に有用であると考えられる。

#### [0 1 3 1]

本実施例の実験結果を踏まえると、Poly(I:C)は粘膜でのインフルエンザウイルス感染防御に有効な経鼻ワクチンのアジュバントとして有用性が高い。さらに他の病原体の粘膜ワクチンへの応用も考えられる。

#### [0132]

インフルエンザ等の呼吸器感染の防御には粘膜より分泌される特異的 I g A抗体が非常に有効である。型の違うウイルスの交叉防御は粘膜に分泌される I g A抗体が主に担っておりインフルエンザに自然罹患後回復したヒトにはこの I g A抗体が誘導され同亜型の変異ウイルスの流行に対しても感染防御ができる。未感染の個体の感染防御の方法にはワクチン接種があるが現在用いられている皮下接種によるワクチンでは粘膜免疫応答が得られず交叉防御能を持つ、より効果的なワクチン開発が求められている。粘膜での分泌型 I g A の誘導には経鼻で抗原接種する方法が有るが抗原の接種のみでは十分な抗体応答はみられずより効果的な免疫応答の為ワクチンと同時に投与するアジュバントが必要となる。

#### [0133]

本実施例では、本発明者らは粘膜免疫誘導に有効なアジュバントとして合成二本鎖RNAであるPoly (I:C)を用い鼻腔粘膜でのIgA分泌と血清中のIgG応答と致死



量のインフルエンザウイルスに対する感染防御を実証した。

# [0134]

その免疫応答はワクチン株と亜型の違うウイルスに対する抗体誘導もみられまたワクチン株と亜型の異なるウイルスに対する感染防御もみられ、交叉防御能が確認された。また、経鼻ワクチンの人への応用を考える場合アジュバントの安全性が問題になる。今回用いた経鼻接種では投与部位が中枢神経に非常に近接した部位であるためその神経系へ与える影響と安全性を確認する為に $0.25\mu$ g $\sim25\mu$ g/mouseの量のPoly(I:C)を脳内接種を行った。その結果対照としたコレラ毒素Bサブユニットに0.1%の全毒素を添加したコレラ毒素(CTB)では4日目で死亡するマウスが見られ( $10\mu$ g投与群で $1.5.25\mu$ g投与群で2/5)体重も15%以上の減少が見られたのに対し、poloy(I:C)投与群では全てのマウスが8日間生存し体重減少も $25\mu$ g接種群で一過性に5%ほどみられたに留まり、過剰量の脳内接種でも死亡がみられず安全性も確認された。

### [0135]

現行の不活化インフルエンザHAワクチンは、有効なワクチンであるが、インフルエンザウイルスの侵入門戸である呼吸器粘膜上皮でのIgA抗体の誘導能は低いため、これを改善することにより、さらにその効果が増強可能であると考えられる。本実施例における実験では、現行不活化インフルエンザHAワクチンにPoly(I:C)をアジュバントとして加え、これを経鼻投与することにより、ウイルス特異的IgAが粘膜表面に効率よく誘導されることが示された。また、マウスにおける実験で、ウイルスのチャレンジによる致死的感染を防御し、かつ、異なる株のウイルスのチャレンジにおいても有効であることが示唆された。

### [0136]

また、利用の可能性としてインフルエンザウイルス以外に、呼吸器その他の粘膜経路で感染する病原体(水痘ウイルス、麻疹ウイルス、ムンプスウイルス、ポリオウイルス、ロタウイルス、コロナウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルス、風疹ウイルス、SARSウイルス、HIV、百日咳菌、髄膜炎菌、インフルエンザb菌、肺炎菌およびコレラ菌等の不活化抗原ワクチンのアジュバントとしても利用が考えられる。

#### [0137]

(実施例4:不活化ウイルス粒子をPoly(I:C)と併用する経鼻インフルエンザワクチンとして用いたときの予防効果)

現行のエーテル処理HA(Split-product vaccine)のみではなく、他の形態のワクチンを使用した場合のPoly(I:C)併用経鼻ワクチンの有用性を確認した。

# [0138]

(材料)

ワクチン:エーテル処理HAワクチン(財団法人阪大微生物研究会製)、ホルマリン不活化全ウイルス粒子ワクチン(Inactivated whole particle vaccine)、A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルス)(財団法人阪大微生物研究会製)

マウス:BALB/cマウス(6週齢、雌)。

### [0139]

(方法)

A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルスのホルマリン不活 化全ウイルス粒子ワクチン (Inactivated whole particle caccine) (0.1 $\mu$ g) をPoly (I:C) (100-1000bp、Sigma) (0.1 $\mu$ g) 併用経鼻インフルエンザワクチンのワクチン成分としてBALB/ cマウス (6週齢、雌) に投与し、3週間後に同じワクチンを2回目投与した。

### [0140]

その1週間後にマウスの鼻洗浄液と血清中のHAとNAとに対する抗体応答をそれぞれ



粘膜および全身の防御免疫の指標として測定した。

# [0141]

(結果)

不活化全ウイルス粒子をPoly(I:C)併用経鼻インフルエンザワクチンのワクチン成分として用いたときにも、粘膜の防御免疫および全身の防御免疫が高められた。

### [0142]

しかも、ワクチンとPoly (I:C) とをそれぞれ0.  $1\mu$ gで用いたときでも、splitーproduct vaccineをCTB\*と併用して完全なウイルス感染阻止が予測されるアジュバント活性の陽性対照群と同等の応答を示した。さらに、これらの応答は、splitーproduct vaccineをPoly (I:C) とともに用いた場合よりも高かった。したがって、splitーproduct vaccineのみではなく、他の形態のワクチンを使用した場合にもPoly (I:C) 併用経鼻ワクチンの有用性が明らかであった(図6)。

### [0143]

(実施例 5:経鼻インフルエンザワクチンのアジュバントとしての Poly (I:C) の分子の大きさ)

経鼻インフルエンザワクチンのアジュバントとして有用なPoly(I:C)の分子の大きさを検討した。

### [0144]

(材料)

ウイルス: A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルス Poly (I:C) サイズ: (L) 10-300bp (Fluka)、(M) 100-1000bp (Sigma)、(H) > 3. 3×10<sup>6</sup> bp (Fluka) マウス: BALB/cマウス (6週齢、雌)。

[0145]

(方法)

A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルスのSplit-product vaccine (0.4  $\mu$ g) を様々な大きさのPoly (I:C) (10-300bp (Fluka)、(M)100-1000bp (Sigma)、(H)>3.3×10<sup>6</sup> bp (Fluka))の0.1  $\mu$ gといっしょにBALB/cマウス (6週齢、雌)に経鼻投与し、3週間後に同じワクチンを2回目投与した。 その1週間後にマウスの鼻洗浄液および血清中のHAおよびNAに対する抗体応答をそれぞれ粘膜および全身の防御免疫の指標として測定した。

#### [0146]

(結果)

Poly(I:C)の分子の大きさが10-300bpを用いた実験群において他の2群よりも低い粘膜免疫応答が認められた。従って、経鼻インフルエンザワクチンのアジュバントとして有用なPoly(I:C)の分子の大きさは約300bp以上と考えられる(図7)。

#### [0147]

(実施例 6: Poly (I:C) 以外の2本鎖RNAのアジュバント作用)

Poly (I:C) の経鼻インフルエンザワクチンのアジュバントとしての作用を、他の2本鎖RNAであるPoly (A:U) および単鎖のPoly (A, U) と比較した。

### [0148]

(材料)

サブユニット:精製HA

アジュバント: Poly (I:C)、Poly (A:U)、Poly (A, U)。

## [0149]

(方法)

A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルスから特異的抗HA



モノクローナル抗体結合カラムを用いてHA分子を精製し、その $1\mu$ gをPoly(A:U)(Sigma)および単鎖のPoly(A,U)(Sigma)の $1\mu$ gといっしょにBALB/cマウス(6週齢、雌)に経鼻投与し、3週後にHAのみを2回目投与した。その1週間後にマウスの鼻洗浄液および血清中のHAに対する抗体応答をそれぞれ粘膜および全身の防御免疫の指標として測定した。

### [0150]

(結果)

Poly(A:U) および単鎖 Poly(A,U) にもアジュバント活性が認められた。 Poly(I:C) のアジュバント活性と比べると、Poly(A:U)、単鎖(A,U) の順に小さかった(図8)

従って、Poly(I:C)以外の二本鎖RNAにも経鼻インフルエンザワクチンと併用するとアジュバント活性が見られることが確認された。

# [0151]

(実施例 7: Poly (I:C)併用経鼻投与条件でいくつかのインフルエンザウイルスのサブユニットによる防御免疫誘導)

Poly(I:C)併用経鼻投与条件でいくつかのインフルエンザウイルスのサブユニットは防御免疫を誘導することを確認した。

### [0152]

(材料)

サブユニット: HA、NA、M1およびNP

アジュバント: Poly (I:C) (100-1000bp、Sigma)

マウス: BALB/cマウス(6週齢、雌)。

# [0153]

(方法)

Poly(I:C) と一緒に経鼻投与されたインフルエンザウイルスのサブユニット、 HA、NA、M1およびNPの防御効果誘導能を比較した。即ち、A/NewCaledonia/20/99 (H1N1) ウイルスから特異的抗モノクローナル抗体結合カラムを用いてHA、NA、M1およびNP分子を精製し、その $1\mu$ gをPoly(I:C)(100-1000bp、Sigma)の $1\mu$ gと一緒にBALB/cマウス(6週齢、雌)に経鼻投与し、3週間後にそれぞれの分子を2回目投与した。その一週間後にマウスの鼻洗浄液および血清中のそれぞれの分子に対する抗体応答を粘膜および全身の防御免疫の指標として測定した。

# [0154]

(結果)

Poly(I:C)はどのサプユニットに対する粘膜および全身の免疫応答をも増強することが示された。しかしながら、HAおよびNAに対する液性免疫増強によっては予防効果が高められたが、NPに対する液性免疫増強によっては予防効果を高められなかった。従って、HAおよびNAが強い防御抗原であり、サブユニットによって予防効果誘導能に違いもあることが分かった。

# [0155]

(実施例8: Poly(I:C)併用経鼻インフルエンザワクチンの有効性を高める投与回数と投与間隔)

Poly (I:C) 併用経鼻インフルエンザワクチンの有効性を高める投与回数と投与間隔を検討する。

### [0156]

(材料)

ワクチン:A/New Caledonia/20/99 (H1N1) ウイルスのSplit-product vaccine  $(1 \mu g)$ 

アジュバント: Poly (I:C) [100-1000bp、Sigma] マウス: BALB/cマウス (6週齢、雌)。



# [0157]

(方法)

Polv(I:C)併用経鼻インフルエンザワクチンの有効性を高める投与回数と投与 間隔を検討するために、A/New Caledonia/20/99(H1N1)ウイ 100-1000bp、Sigma)の1μgと一緒にBALB/cマウス(6週齢、雌 )に経鼻投与し、1、3、4、6週間後に同じワクチンを2回目投与した。その1あるい は2週間後にマウスの鼻洗浄液および血清中のHAおよびNAに対する抗体応答をそれぞ れ粘膜および全身の防御免疫の指標にして測定した。また、この時一回投与のみで1およ び8週後の実験群もおかれた。

特願2003-291879

# [0158]

(結果)

一週間以上の間隔で2回以上の投与がРо1 v (I:C) 併用経鼻インフルエンザワク チンの有効性を高めるのに有効であった。

#### [0159]

(実施例 9: P o 1 y ( I : C ) 併用経鼻インフルエンザワクチンのヒトでの予防効果

Poly (I:C) 併用経鼻インフルエンザワクチンのヒトでの有効性について抗イン フルエンザ抗体応答から確認する。

### [0160]

(材料)

ワクチン: HAワクチン (Split-product vaccine) アジュバント: Poly (I:C)  $(100-1000 \, \text{bp} \, \text{Sigma})$ 。

[0161]

(被験者)

健常人 2~数名。

[0162]

(方法)

健康成人に400μg/mlの現行のHAワクチン(Split-product c vaccine) および700μg/mlのPoly (I:C) (100-1000bp 、Sigma)を含むワクチン液を、300μL(150μLずつ左右鼻腔に)噴霧投与 する。4週間後再投与する。投与前、一回投与後、2回投与後の血清材料のHAおよびN Aに対する抗体応答を測定することにより、予防効果が確認される。

### [0163]

(実施例10:百日咳のワクチンをPoly(I:C) と共に経鼻投与した場合の免疫 能の増強)

他の感染症である百日咳のワクチンをPoly(I:C)と共に経鼻投与した場合の免 疫能の増強を確認する。

### [0164]

(材料)

ワクチン:百日咳ワクチン(財団法人阪大微生物研究会製)

アジュバント: Poly (I:C) (100-1000bp、Sigma)

マウス:BALB/cマウス(6週齢、雌)。

[0165]

(方法)

百日咳ワクチン(財団法人阪大微生物研究会製)(1~3μg)をPoly(I:C) (100-1000bp、Sigma)、の0.1-10μgと一緒にBALB/cマウ ス (6週齢、雌) に経鼻投与し、3週後に同じワクチンを2回目投与した。2回目投与後 一週間目にマウスの鼻洗浄液と血清中の百日咳ワクチンに対する抗体応答をELISA法 により測定し、粘膜と全身の防御免疫の指標とした。また、2回目投与後2~3週間後に



、百日咳菌強毒株を免疫マウスの脳室内に接種14日間観察し、免疫マウスの生存率から効果を推定した。

[0166]

(結果)

Poly(I:C)は百日咳ワクチンに対する防御免疫をも高め、インフルエンザ以外の感染症に対するワクチンに対する防御免疫増強に有効であることが示唆された。

[0167]

(実施例 1 1: 水痘ワクチンを Poly (I:C) とともに経鼻投与した場合のヒトでの予防効果)

追加接種としてPoly(I:C)併用経鼻水痘生ワクチンの成人での安全性および有効性について、経鼻粘膜接種法により行い、液性免疫および細胞性免疫を水痘ワクチン単独経鼻接種を行った群と比較する。

[0168]

(材料)

ワクチン:水痘生ワクチン (財団法人阪大微生物研究会製)

アジュバント: Poly (I:C) (100-1000bp, Sigma)

健常人:各群2~数名。

[0169]

(方法)

水痘生ワクチン 2 バイアル/人に注射用生理食塩水中を加え、これを健康成人にネプライザーで経鼻接種する。また、現行のワクチンと Poly(I:C)(100-1000 bp、Sigma)を含むワクチン液を、 $300\mu1(150\mu1$ ずつ左右鼻腔に) 噴霧投与する。液性免疫および細胞性免疫を測定することにより、予防効果を確認する。

[0170]

(結果)

Poly(I:C)は水痘生ワクチンに対する防御免疫をも高め、インフルエンザ以外の感染症に対するワクチンに対する防御免疫増強に有効であることが示唆される。

[0171]

以上のように、本発明の好ましい実施形態を用いて本発明を例示してきたが、本発明は、特許請求の範囲によってのみその範囲が解釈されるべきであることが理解される。本明細書において引用した特許、特許出願および文献は、その内容自体が具体的に本明細書に記載されているのと同様にその内容が本明細書に対する参考として援用されるべきであることが理解される。

【産業上の利用可能性】

[0172]

本発明により、粘膜投与により簡単にワクチン接種し、かつ、交叉免疫性を得ることができるワクチン形態が提供される。これにより、例えば、インフルエンザウイルス対策において、有効なワクチンを製造することができ、効率よい予防対策を講じるための医薬などの産業において大いに利用される可能性がある。

【図面の簡単な説明】

[0173]

【図1】図1は、実施例において例示される、Poly (I:C)のアジュバント効果を示すデータである。左の欄は、投与形態を示し、中の欄は、鼻洗浄液中のIgA量を示し、右の欄は、血清中のIgA量を示す。

【図2】図2は、実施例において例示される、Poly(I:C)のアジュバント効果を示すデータである。左の欄は、投与形態を示し、右の欄は、ウイルスの生存状況を示す。

【図3】図3は、種々のウイルス株に対する本発明のワクチン接種のIgA惹起効果を示す図である。

【図4】図4は、種々のウイルス株に対する本発明のワクチン接種のウイルス増殖抑

出証特2004-3090215



制効果を示す図である。

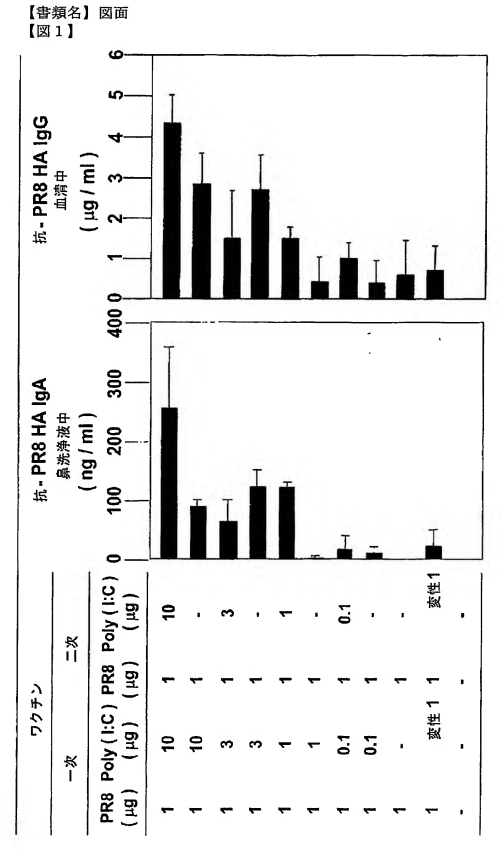
【図5】図5は、本発明のワクチン接種の脳内投与における毒性を示す図である。上は本発明のPoly(I:C)を示し、下はポジティブコントロールのCTB\*を示す。

【図6】図6は、不活化ウイルス粒子をPoly(I:C)と併用する経鼻インフルエンザワクチンとして用いたときの免疫効果:鼻洗浄液と血清中抗HAおよび抗NA抗体価を示す。

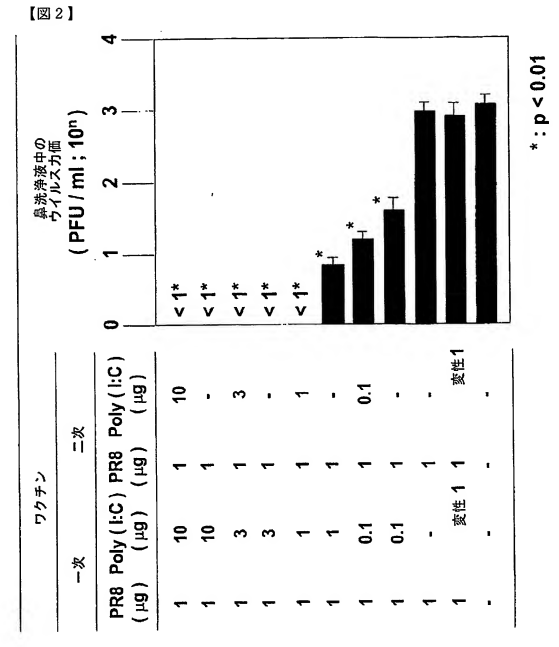
【図7】図7は、不活化ウイルス粒子を種々サイズ(L、M、H)のPoly(I:C)と併用する経鼻インフルエンザワクチンとして用いたときの免疫効果:鼻洗浄液および血清中流HAと抗NA抗体価を示す。

【図8】図8は、2本鎖RNAあるいは単鎖RNAとサブユニットHAを併用する経 鼻インフルエンザワクチンとして用いたときの免疫効果:鼻洗浄液および血清中抗H A抗体価を示す。

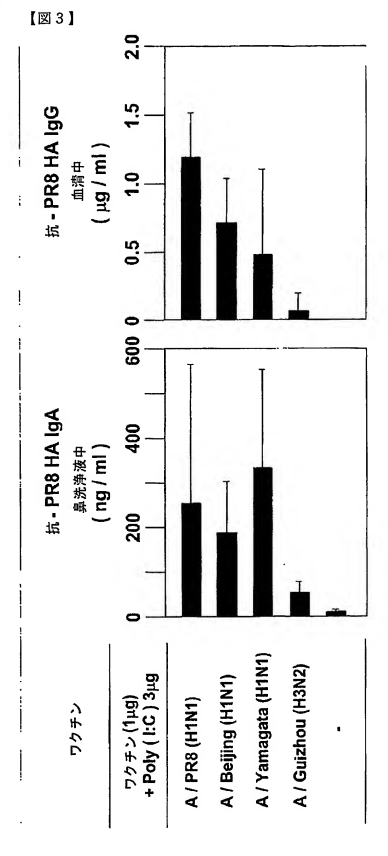








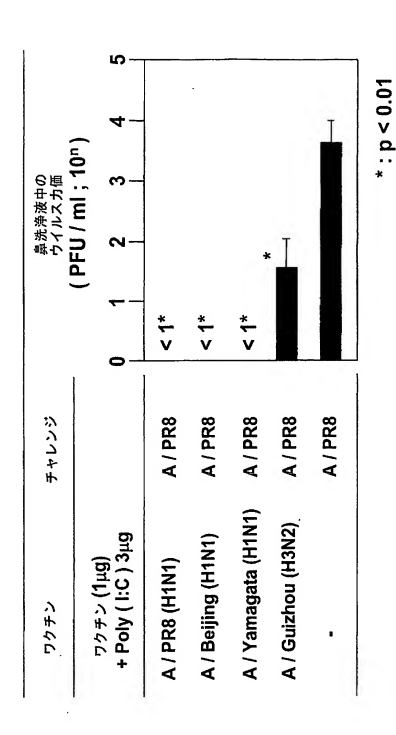




注 二次はワクチンのみ



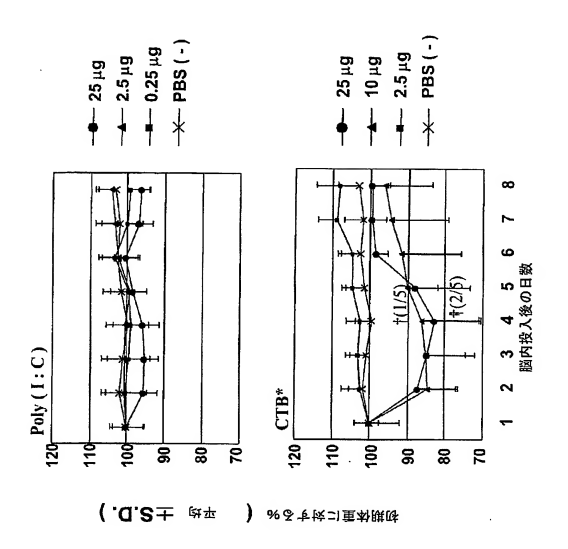
【図4】



注:二次はワクチンのみ

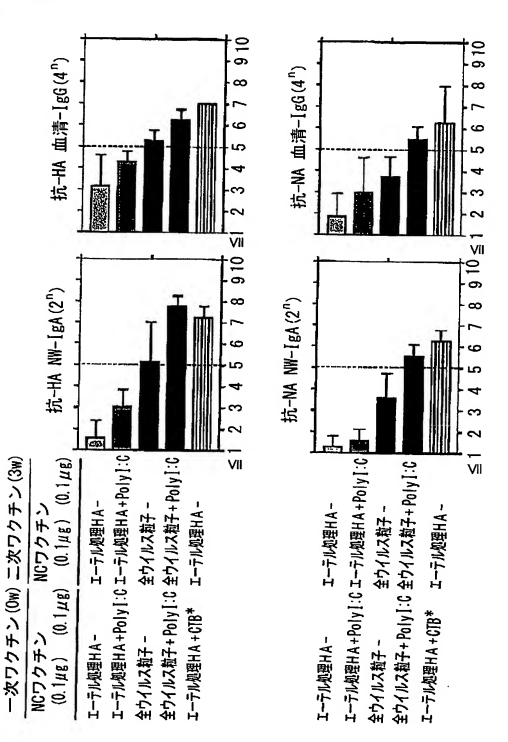


【図5】



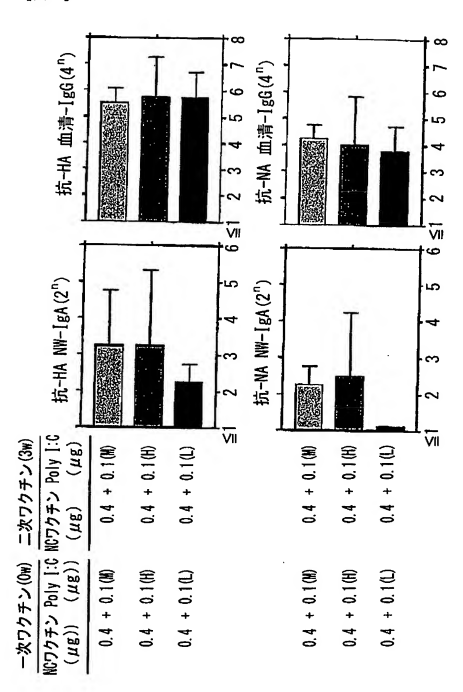


【図6】



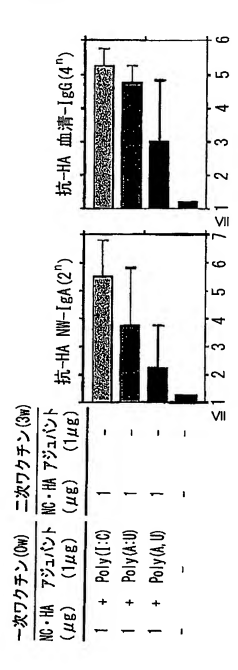


【図7】





【図8】





# 【書類名】要約書

【要約】

【課題】

従来のアジュバント以上にアジュバント能を有し、株を越えた防御反応を提供し得るア ジュバントを提供すること。

### 【解決手段】

サプユニット抗原とともに用いた場合、二本鎖RNA(例えば、Poly(I:C))が予想外に上記能力を有していることを見いだしたことによって解決された。従って、本発明は、粘膜投与のためのワクチンであって、A)二本鎖RNA;およびB)病原体のサプユニット抗原または不活化抗原、を含む、ワクチンを提供する。

【選択図】 なし



特願2003-291879

出願人履歴情報

識別番号

[000173692]

1. 変更年月日

1990年 8月13日

[変更理由]

新規登録

氏 名

住 所 大阪府吹田市山田丘3番1号 大阪大学内

財団法人阪大微生物病研究会



特願2003-291879

出願人履歴情報

識別番号

[591222245]

1. 変更年月日

1997年 6月12日

[変更理由]

名称変更

住 所

東京都新宿区戸山一丁目23番1号

氏 名

国立感染症研究所長